

ABX Minipack LMG

REF	0602050
REAGENT 1	0.5 L
REAGENT 2	0.3 L
REAGENT 3	3.4 L

IVD  0120

HORIBA ABX SAS
 Parc Euromédecine - Rue du Caducée
 B.P. 7290
 34184 MONTPELLIER Cedex 4
 FRANCE

- ABX Micros
- ABX Micros 60
- ABX Micros ES60
- Micros Care ST

Гематологические аппараты (для диагностики *in vitro*)

Назначение

ABX Minipack LMG состоит из 3 реагентов (**R1, R2, R3**) и контейнера для отходов, предназначенных для использования при проведении диагностики *in vitro* на анализаторах крови HORIBA Medical.

- **R1** — это ферментный раствор с протеолитическим действием для очистки анализаторов крови.
- **R2** — это лизирующий раствор для лизирования эритроцитов (RBC), для подсчета и дифференцировки лейкоцитов (WBC), а также для определения уровня гемоглобина.
- **R3** — это буферный изотонический раствор, предназначенный для определения количества клеток крови и измерения гематокрита.

Раствор **ABX Minipack LMG** можно использовать в целях самопроверки только с анализаторами Micros Care ST.

Предупреждения и меры предосторожности

- Пользователь обязан проверить соответствие настоящего документа назначению продукта.
- Согласно нормативному документу (EC) N°.1272/2008 этот реагент считается безвредным веществом.
- При работе с химическими веществами рекомендуется надевать соответствующие средства защиты: лабораторный халат, перчатки и защитные очки.
- Соблюдайте принятые в лаборатории стандартные меры предосторожности и выполняйте рекомендации по охране здоровья и технике безопасности федерального или регионального уровня.
- При возникновении недомогания после попадания на кожу, проглатывания или вдыхания каких-либо веществ обратитесь к врачу.
- См. паспорт безопасности (MSDS) раствора **ABX Minipack LMG**.

- Данный реагент предназначен для использования с указанными выше гематологическими анализаторами HORIBA Medical. Компания HORIBA Medical не может гарантировать правильное действие этого реагента при использовании аппаратов, отличных от указанных выше, или аппаратов, не изготовленных компанией HORIBA Medical.

Утилизация отходов

См. требования региональных нормативных документов. Этот реагент содержит менее 0,1% азид натрия в качестве консерванта. Азид натрия может вступить в реакцию со свинцом и медью, образуя взрывоопасные азиды металлов.

Микробиологическое состояние

Неприменимо.

Описание и состав

Описание:

- R1:** Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый водный раствор.
- R2:** Прозрачный и бесцветный водный раствор.
- R3:** Прозрачный и бесцветный водный раствор.

Состав:

R1	
Органический буфер	< 5%
Протеолитический фермент	< 1%
Консервант	< 1%

ABX Minipack LMG

R2

Лизирующее вещество	< 0,1%
Детергент	< 5%

R3

Органический буфер	< 5%
Консервант	< 0,1%

Условия хранения и стабильность

- **Условия хранения (до вскрытия):** 18-25°C (65-77°F). Не замораживать.
- **Стабильность во вскрытом состоянии:** 3 месяца максимум при 18-25°C (65-77°F) после вскрытия, в пределах срока годности.
- **Срок годности:** см. срок годности на этикетке упаковки реагента.

Необходимые, но не предоставляемые материалы

- Автоматизированный гематологический анализатор.
- Калибратор: **ABX Minocal**.
- Контроль: сведения о том, какой контроль следует использовать с аппаратом, см. в руководстве пользователя.
- Стандартное лабораторное оборудование.

Проба

Забор образца:

Все образцы крови должны быть взяты с использованием правильной техники! Рассматривайте все образцы, реагенты, калибраторы, средства управления и т.д., которые содержат экстракты человеческих образцов, в качестве потенциально заразных и следуйте практике биологической безопасности (1, 2).

При заборе образцов крови рекомендуется использовать венозную кровь, но в крайних случаях также можно использовать артериальную кровь. Образцы крови необходимо поместить в вакуумные или невакуумные пробирки для сбора образцов (3, 4). Пробирка для сбора образцов должна быть заполнена точно до указанного на самой пробирке количества крови, чтобы избежать вариации результатов исследования.

Рекомендуемый антикоагулянт:

Рекомендуемый антикоагулянт – это K₃-EDTA с соответствующей пропорцией крови к антикоагулянту, как

указано производителем пробирки. K₂-EDTA является приемлемой альтернативой до тех пор, пока сбор образцов производится в нормальных условиях. В противном случае возможно наличие сгустков крови.

Стабильность проб крови

Стабильность образца при низкой температуре: Десять «нормальных» и десять «патологических» образцов были собраны из стандартного лабораторного объема работы и сохранены при температуре 4°C. Стабильность образца оценивалась в течение 72 часов. Результаты (среднее значение из десяти тестов) позволяют сделать вывод касательно заявленной относительной стабильности образца:

- 48 часов для параметров CBC
- 24 часа для параметров DIFF

Стабильность образца при комнатной температуре: Десять «нормальных» и десять «патологических» образцов были собраны из стандартного лабораторного объема работы и сохранены при комнатной температуре (25°C). Стабильность образца оценивалась в течение 72 часов. Результаты (среднее значение из десяти тестов) позволяют сделать вывод касательно заявленной относительной стабильности образца:

- 48 часов для параметров CBC
- 24 часа для параметров DIFF

Микропроба:

Режим отбора образцов прибора позволяет пользователю работать с микро-образцами в педиатрии и гериатрии (см. руководство пользователя прибора для получения информации о минимальном объеме образца крови). Эти микропробы можно использовать только в следующих условиях:

- Пробирка всегда должна находиться в вертикальном положении.
- Перемешивание крови должно осуществляться несильным постукиванием по пробирке. Не вращайте пробирку для смешивания, в противном случае кровь попадет на стенки пробирки и минимально необходимый уровень будет потерян.

Смешивание:

Образцы крови должны быть осторожно и тщательно смешаны непосредственно перед отбором проб. Это обеспечивает получение однородной смеси для измерения.

ABX Minipack LMG

Процедура

Реагенты готовы к использованию.

1. Откройте дверцу отсека для реагентов.
2. При необходимости извлеките пустой флакон из-под раствора **ABX Minipack LMG** из отсека для реагентов.
3. Удалите защиту выпускного отверстия трех реагентов из новой упаковки.
4. См. в руководстве пользователя порядок идентификации раствора **ABX Minipack LMG** с помощью сканера штрихкодов или вручную.
5. Установите флакон с раствором **ABX Minipack LMG** в отсек для реагентов аппарата.
6. Осторожно надавите на флакон, чтобы правильно закрепить его с помощью штыревых соединителей.
7. Срежьте уплотнение защиты выпускного отверстия для отходов.
8. Удалите защиту выпускного отверстия для отходов.
9. Подключите свободный штекерный разъем ко входу разъема отходов упаковки (верхний клапан).

Следуйте инструкциями на экране аппарата. Подробные инструкции по процедурам анализа и контроля результатов см в руководстве пользователя аппарата.

Методика

- **ABX Minipack LMG, R3** — это электролитный (буферизованный физиологический) раствор, предназначенный для разведения и подготовки к анализу образцов крови. Присутствие неионогенного поверхностно-активного вещества обеспечивает оптимальную динамику тока жидкостей в полностью гидравлических системах аппарата. Электролитический характер раствора позволяет осуществлять подсчет клеток по электрическому сопротивлению. Этот реагент также позволяет дифференцировать морфологические субпопуляции лейкоцитов (WBC). Данный реагент используется также в процедурах промывки и очистки гидравлических систем аппарата.

- Раствор **ABX Minipack LMG, R2** разрушает мембраны эритроцитов (RBC), обеспечивая высвобождение содержащегося в них гемоглобина. Гемоглобин, высвобожденный с помощью лизирующего реагента, соединяется с входящим в состав последнего цианидом калия, образуя хромогенное соединение цианметгемоглобин. Концентрация этого соединения измеряется в оптической части проточной кюветы методом спектрометрии при длине волны 550 нм. Содержащийся в растворе детергент также позволяет дифференцировать морфологические субпопуляции лейкоцитов (WBC).
- **ABX Minipack LMG, R1**: совместное действие протеолитического фермента и детергента позволяет удалять остатки белков и предотвращает засорение и/или закупорку трубок гидравлической системы. Этот реагент используется также для расщепления скоплений белка в счетных камерах и апертурах аппарата.

Рабочие характеристики и ограничения метода

Рабочие характеристики аппарата и ограничения его параметров, накладываемые методом анализа, см. в руководстве пользователя.

Расчет и интерпретация результатов анализа

Сведения о расчете и интерпретации результатов анализа см. в руководстве пользователя аппарата.

Изменения в порядке работы с продуктом и в его рабочих характеристиках

Повреждение упаковки

В случае повреждения защитной упаковки не используйте раствор **ABX Minipack LMG**, так как повреждения могли повлиять на рабочие характеристики продукта.

Наличие признаков порчи продукта

При наличии каких-либо признаков физической или химической порчи раствора **ABX Minipack LMG** (помутнение, изменение цвета и т.п.) его следует заменить.

Температурные ограничения

Не используйте раствор **ABX Minipack LMG**, если он ранее замораживался или подвергался избыточному нагреву.

Перед использованием раствора **ABX Minipack LMG** убедитесь, что он достиг рабочей температуры, указанной в руководстве пользователя аппарата.

ABX Minipack LMG

Внутренний контроль качества

Контрольные образцы крови HORIBA Medical необходимо использовать для периодической оценки качества функционирования реагентов и аппарата в заданных диапазонах.

Компания HORIBA Medical предлагает использовать Интерактивную межлабораторную программу сравнения результатов (Online Interlaboratory Comparison Program, QCP), которая обеспечивает доступ через интернет к следующим функциям:

- подача отчетов о результатах внутреннего контроля качества в онлайн-режиме;
- мониторинг качества работы аналитического оборудования и непосредственное сравнение результатов исследований с результатами, полученными в сотнях лабораторий по всему миру;
- получение в режиме реального времени статистических отчетов групп коллег через QCP.

Более подробную информацию можно получить на веб-сайте по адресу:

<http://qcp.horiba-abx.com>

Прослеживаемость калибраторов и контрольных материалов

Неприменимо.

Референсные интервалы

Неприменимо.

Литература

1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR 1910. 1030). Federal Register July 1, 1998; **6**: 267-280.
2. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline - Fourth Edition. CLSI (NCCLS), document M29-A4 (2014) **34** (18).
3. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H3-A6 (2007) **27** (26).
4. Procedures and Devices for the Collection of Diagnostic Capillary Blood Specimens; Approved Standard - Sixth Edition. CLSI (NCCLS), document H4-A6 (2008) **28** (25).